



1234 234

Doubene 🕮 ..

yummer:

1 234 234

Aktenzeichen:

N 9524 TV c/12 s

Anmeldetag:

27. September 1954

- uslegetug:

16, Februar 1967

Bekannt ist ein Verfahren zur Herstellung einer aum Auftragen auf Puin geeigneten Farbe; um eine bessere Vermischung der Pigmente und Träger und demzufolge eine größere Intensität und Homogenität der Farbe zu erlangen, sollen hiernach die Pigmente 5 und Träger in Wasser unter Zusatz eines wasserlösiichen Salzes eines Esters von Phosphorsaure ver-mischt werden; nach Trocknung dieser Dispersion kann der Rückstand in einem Ol dispergiert werden.

Wie bekannt (Verweij und Overbeek, Eisevier Publishing Company Inc., 1948, S. 13 bis 18), bereitet eine homogene Verteilung von Pulverteilchen in einer organischen Flüssigkeit Schwierigkeiten, da die Pulverteilchen mehr oder weniger aggregieren. 15 Das Entstehen von Aggregaten von in Flüssigkeit suspendierten Teilchen hat zur Folge, daß die Niederschlaggeschwindigkeit groß ist und ein voluminöser Bodensatz entsteht, der häufig eine einer plastischen

Masse entsprechende Viskosität hat.

Werden aber keine Aggregate gebildet, so ist die Niederschlaggeschwindigkeit der auspendierten Teilchen gering. Es entsteht dann ein wenig voluminöser Bodensatz, der die »dilatancy«-Erscheinung aufweist, worunter hier verstanden wird, daß bei einer lang- 25 samen Formänderung der Bodensatz sich wie eine etwas viskose Flüssigkeit verhält, während bei einer schnellen Formänderung der Bodensatz die Fließeigenschaften einer zähen Masse annimmt. Es ist Aggregaten zu unterdrücken, so daß man die Eigenschaften einer Suspension in organischen Flüssigkeiten und des aus dieser entstandenen Bodensatzes in den obenerwähnten Hinsichten andern kann. Dieses Eiel läßt sich erreichen, wenn als Dispergier- 33 mittei für puiverformige Stoffe in organischen Versindungen saure organische Phosphorverbindungen remander verder, in denen affindungsgemäß sin Phosphoratom venigstens sine Hydroxylgruppe und venigstens einen Alkyi-, Aryi- oder Aralkyi-, Alkony- -o woxy- oder Araikonyrest trägt und die übrigbieibenden Valenzen von Wasserstoff oder Sauerstoff 20gesättigt sein können.

Geeignete Phosphorsäurederivate sind die monoand diorthophosphorseuren Ester, wie die Ester von 45 Orthophosphorsaure und Butanoi-1, Eutanoi-2, iscbutanol-1, n-Pentanol-1, n-Hezanol-1, 2-Athythexanci-1, Dekanol-1, Phenol, Kresoi (o-, m- und p-), Zylenol und Kardanol.

Andere geeignete Phosphorverbindungen sind die 50 eine oder zwei Kohlenwasserstoffgruppen tragenden Phosphonsäuren, z. B. Mono- und Dihexanphosphon-

Verwendung von sauren organischen Phosphorverbingungen als Dispergiermicio: (ii) ouiverförmige Stoffe

Anmelder:

N. V. Philips' Gloeilampenfabrieken, Eindhoven (Niederlande)

Vertreter:

Dipl.-Ing. H. Zoepke, Patentanwalt, München 5, Erhardtstr. 11

Als Erfinder benannt: Sjerp Onne Troelstra, Jan Anton Willem van Laar, Emmasingel, Eindhoven (Niederlande)

Beanspruchte Priorität: Niederlande vom 29. September 1953 (181 681)

saure, Mono- und Distyrolphosphonsaure und Di-

benzylphosphonsäure. Wenn die flüssige Phase im wesentlichen aus Stoffen also anzustreben, diese Neigung zur Bildung von 30 mit einem vorwiegend aromatischen Charakter bestent, so werden vorzugsweise diejenigen Phosphorsäurederivate angewendet, deren organischer Rest einen vorwiegend aromatischen Charakter hat. So signen sich die Mono- und Di-, Phenol-, Kresol- und Kylenoiester von Orthophosphorsaure besonders zum Verteilen von Pulvern in Benzol, Toluol und Kynoi, la kleinere Mengen colcher Phosphorsaureierivate das Aggregieren der Teilenen in höherem Maße vernüten die ermprechende Mengen solicher Phosphorsaurederivate, deren organischer Rest einen vorwiegend aliphatischen Charakter har. Letztere Verbindungen dagegen sind vorzuziehen, wenn die Büssige Phase im wesentlichen oder völlig aus Verbindungen mit einem vorwiegend aliphatischen Charakter bestehen, wie Benzin, Paraffinol, Methylāthylketon. Die Phosphorsäurederivate, deren organischer Rest aus Methyl- und Athylgruppen besteht, haben gewöhnlich einen geringeren Effekt, und man verwendet daher vorzugsweise Phosphorsäurederivate, bei denen ein an einem Phosphoratom gebundener organischer Rest wenigstens 4 Kohlenstoffatome enthält.

709 509/471

Die erfindungsgemiß verwenderen Phosphorver-bindungen verden in wiengen von 2 bis 10 mg je Gramm des zu verteilenden Pulvers angewender. Wird diese Menge vergrößert, so entsteht im allgemeinen sine weiter abnehmende Neigung zum Bilden von Aggregaten. Ein Zusatz von 5 bis 25 mg je Gramm des zu verteilenden Pulvers ergibt in den meisten Fällen die günstigste Wirkung.

Die günstigsten Ergebnisse werden erreicht, wenn Pulver mix murebindenden Eigenschaften verteilt 10 werden sollen, wie viele Metallpulver, Pulver von basischen Oxyden, Sulfiden und von Salzen einer starken Base und einer schwachen Säure.

Solche Pulver reagieren wahrscheinlich an der Oberfläche der Pulverteilichen mit den zu verwendenden Phosphoryerbindungen, so daß diese mit einer fest gebundenen Schicht der verwendeten Phosphorvarbindung überdeckt werden.

Es wurde festgestellt, daß bei Anwendung von mit mehr als einer sauren Funktion gewöhnlich eine bessere Auswirkung haben, so daß diese bevorzugt verwendet werden.

Derartige Dispersionen eignen sich besonders bei die Mahlbearbeitung zum Verteilen von Farbpigmenten in einer organischen Flüssigkeit häufig wesentlich abgekürzt werden kann und eine Farbe mit einer geringeren Neigung der Pigmentteilchen zum Senken entsteht.

Vorzugsweise wird die gewählte Phosphorverbindung in der flüssigen Phase in Lösung gebracht. Jedoch kann man auch die Pulver mit einer Phosphorverbindung behandeln und darauf in einer organischen Flüssigkeit verteilen. Die Phosphorverbindun- 35 gen eignen sich besonders beim Verteilen von magnetischen Pulvern in einer organischen Flüssigkeit, da solche Pulver verstärkt Aggregate bilden.

Wohl ist ein Zusatz von Phosphorsäure zu pigmen-Pigmente im Lack zu verhindern. Zur Verhinderung von Aggregathindung hat sich jedoch die Phosphorsaure ebenso wie Phosphoniumverbindungen in vielen Fällen als unwirksam erwiesen.

Beispiel 1

in einer Kugelmühle wird 100 g pulverförmiges Eisenoxyd (Fe₂O₃) in [1] Benzol gemahlen. Nach 10stündigem Mahlen ergibt sich, daß die Suspension sich acch unnerhalb weniger Micuten völlig zu einer 50 volumindsen dockigen Masse niederschlägt. Wird iana acca I g Monostyrolphosphonsaure der Formei

zugesetzt und zwei weitere Stunden gemahlen, so ist 50 eine Suspension entstanden, die erst nach einigen Stunden völlig zu einem kompakten Bodensatz niedergeschlagen ist.

Beispiel 2

Eine Suspension von 100 g seinem FezCa-Puiver in 11 Methyläthylketon ist nach einigen Stunden völlig niedergeschlagen. Wird in der Flüssigkeit 1g

aines Gemisches von Mono- und Diburylorinephosphorsaure in Lösung gebracht und das Pulver ca aeuem suspendiert, so ist die Suspension nach Verlauf eines ivionats noch nicht völlig niedergeschlagen. Der kompakte Bogensatt läßt sich aber durch Schütteln gleichmäßig über die Flüssigkeit ver-

Beispiel 3

50 g eines verhältnismäßig grobkörnigen Titandioxyapulvers wird in 500 ccm Benzoi suspendiera in dem 1 g Monokardanyiphosphorsäure der Formel

säurebindenden Pulyern die Phosphorverbindungen ze in Lösung gebracht ist. Nach 12 Stunden ist die Suspension noch aicht zur Hälfte niedergeschlagen.

Beispiel 4

100 g Cz2Cz-Pulver wird in 11 Methyläthylketon der Herstellung von Farbauspensionen, da hierdurch as suspendiert, in dem 1 g Monokardanyiphosphorsäure der Formel

in Lösung gebracht ist. Erst nach Verlauf einer Woche hat sich ein deutlich sichtbarer Bodensatz gebildet. Nach 2 Wochen aber war das Pulver noch nicht völlig niedergeschlagen.

Beispiel 3

100 g Cr₂O₈-Pulver wird mit 10 g Polyvinyichlorid tierten Lacken bekannt, um ein hartes Absetzen der 40 und 50 ccm Amylacetat—Aceton (1:1) gemahlen. Des entstandene Lack ist thixogropisch und ergibt eine unregelmäßige Bedeckung auf der Innenwand der Flasche, in der der Lack geschütteit wird. Ein Zusatz von 1 g Dikresylphosphorsäure bewirkt aber eine völlige Beseitigung der Inizotropie, und nach dem Schütteln ergibt sich, daß das Pigment gleichmäßig durch die Flitssigkeit verteilt ist.

Beispiel &

30 g magnetisches Fo₂O₃-Pulver wird in 20 g Vinylchlorid-Vinylacetat-Copolymer in binem Gemisch von 40 com Aceton und 80 com Benzoi in Losung gebracht. Es antsteht mie dieus konamige Masse, Mischt man tiese Masse mit 13 Dikresylmarinophosphoreaure, so wird die Masse leicht düssig ind kann bequem in siner gleichmäßig marken Schicht auf einen Träger aufgebracht vertien.

Patentanspruch:

Verwendung von sauren organischen Phosphorverbindungen, in denen ein Phosphoratom wenigstens eine Hydroxyigruppe und wenigstens einen Alkyi-, Aryi-, Aralkyi-, Alkoxyaroxy- oder Aralkoxyrest trägt und übrigbleibende Valenzen mit Wasserstoff oder Sauerstoff abgesättigt sind, als Dispergiermittel für pulverformige Stoffe in organischen Flüssigkeiten in Mengen von 5 bis 25 mg je Gramm des zu verteilenden Puivers.

In Berracht gezogene Druchschriften:
Deutsche Patentschriften Mr. 740 054, 619 019
696 217;

deutsche Auslegeschrift D 14509 FV d/22 g (bekannagemacht am 12, 7, 1956);
UBA-Parentschriften FV: 2 219 395, 2 224 695;

französische Patentschrift (Hr. 852 323):
5sterreichische Patentschrift (Hr. 174 510):
Chemical Industries, Oktober 1942, LJ 4, C. 318):
Chemisches Zentraibiatt. 1940. II, 3, 362):
Sigit Waltid (Patentschrift):
Sigit Waltid (Patentschrift):
1949. 3, 487 und 1941.

FEDERAL REFUSERS OF GERMANT Im. Cl. <u>B.O. C</u>

GERLALN (LOGO) PATENT OFFICE German Classes

LAID-OPEN PATENT APPLICATION Number: 1 234 234

Serial No.: N 9524 IV 5 12s

1 234 234 Date of application: September 27, 1954

Date laid open: February 15, 1967

Lise of acidic organic phosphorus compounds as dispersing agents for powders

Applicant:

N. V. Philips Gloeilampenfabrieken, Eindhoven (Netherlands)

Antorney:

Dipl.-Ing. H. Zoepka, Patent Attorney,

Munich 5, Erhardstr. 11

Named as inventors:

Sjerp Onne Troelstra

Jan Anton Willem van Laar

Emmasingel, Eindhoven (Netherlands)

Priority claimed:

Netherlands, of September 29, 1953 (181 681)

A process for making a paint for application to plaster is known. According to that method, the pigments and carrier are mixed in water with an added water-solenie salt of an ester of phosphoric acid to achieve better mixing of the pigments and carrier, and thus greater intensity and homogeneity of the paint. After this dispersion is dried, the residue can be dispersed in an oil.

As is known (Verweij and Overbeek, Elsevier Publishing Company Inc., 1948, pages 13 to 18), it is difficult to make a homogeneous distribution of powder particles in an organic liquid because the powder particles aggregate to a greater or lesser extent. The occurrence of aggregates of particles suspended in liquid makes the sedimentation rate high, resulting in a voluminous sediment which is often as viscous as a plastic paste.

If no aggregates are formed, though, then the secumentation rate of the suspended particles is low. That gives a less voluminous sediment which exhibits the "dilatancy" phenomenon. That term is understood to mean that if the shape of the sediment changes slowly it behaves like a rather viscous liquid. However, if the shape is changed rapidly, the sediment takes on the flow properties of a tenacious paste. Therefore, one must attempt to suppress this tendency to form aggregates so that one can alter the properties of a suspension in organic liquids, and of the sediment resulting from it, in the respects mentioned above. That objective can be attained if acidic organic phosphorus compounds are used as the dispersing agents for powders in organic compounds. In these acidic organic phosphorus compounds, according to the invention, a phosphorus atom carries at least one hydroxyl group and at least one alkyl, aryl or aralkyl, alkoxy, aryloxy, or aralkoxy group, and the other valences can be satisfied by hydrogen or oxygen.

The mono- and di-orthophosphoric acid esters are suitable phosphoric acid derivatives. Examples include the esters of orthophosphoric acid with 1-butanol, 2-butanol, 1-isobutanol, 1-n-pentanol, 1-n-hexanol, 2-ethyl-1-hexanol, 1-decanol, phenol, cresol (o-m-, and p-), xylenol and Cardanol.

The phosphonic acids bearing one or two hydrocarbon groups, such as mono- and dihexanephosphonic [sic. presumably —hexylphosphonic acid] acid. mono- and di-stvrvl phosphonic acid, and di-benzylphosphonic acid.

if the liquid chase consists essentially of substances with predominantly aromatic character, it is preferable to use those phosphoric acid derivatives in which he organic group is of predominantly aromatic character. For instance, the mono and 41 phenys arecyl, and kylenys esters of orthophosphoric acid are particularly suitable for dispersing particles in benzene, toldene, and kylene, because smaller quantities of such phosphoric acid derivatives stabilize the particles against aggregation more effectively than equivalent quantities of those phosphoric acid derivatives in which the organic group has a predominantly aliphatic character. The latter compounds, on the other hand, are preferred if the liquid phase consists essentially or completely of compounds with predominantly aliphatic character, such as petroleum ether, paraffin oil, or methyl ethyl ketone. The phosphoric acid derivatives in which the organic groups are methyl or ethyl

usually have less offect, and one uses preferably phosphoric acid derivatives in which an organic group bound to a phosphorus atom contains at least a carbon atoms.

The phosphorus compounds used according to the invention are used in proportions of 2 to 10 mg per gram of the powder to be dispersed. If the proportion is increased, that generally results in a further decrease of the tendency toward aggregation. In most cases, adding 5 to 25 mg per gram of the power to be dispersed gives the best effect.

The best results are achieved in dispersing powders with acid-binding properties, such as many metal powders, powders of basic oxides, sulfides, and salts of a strong base and a weak acid.

Duch powders proparty react with the phosphorus compounds used at the surface of the powder particles, so that they are covered with a firmly bound layer of the phosphorus compound used.

It has been determined that when acid-binding powders are used, the phosphorus compounds with more than one acidic function usually have a better effect, so that those are used preferably.

Such dispersions are particularly suitable for making paint suspensions, because they can often significantly shorten the milling process to distribute the paint pigments in an organic liquid. The process produces a paint in which there is less tendency for the pigment particles to settle.

The selected phosphorus compound is preferably dissolved in the liquid phase; but one can also treat the powder with a phosphorus compound and then distribute in an organic liquid. The phosphorus compounds are particularly suitable for distributing magnetic powders in an organic liquid, because such powders have a strong tendency to aggregate.

Addition of phosphoric acid to pigmented paints to prevent a hard sediment of the pigment in the paint is certainly known. But phosphoric acid and phosphonium compounds have proven to be ineffective in many cases.

Example 1

and glob visited from Studie (Fig.C₂), to midea in a litter of behavene in a partition. After milling for a chours, the suspension settles completely within a few minutes. The sediment is a columnous floccusent mass. Then If I g monostyry/iphosphonic acid having the formula

finsert formula)

is added and the mixture is milled for a more hours, the resulting suspension sediments turn completely into a compact sediment only after several hours.

Example 2

A suspension of 100 g fine Fe₃C₃ powder in a liter of methyl ethyl ketone had settled completely after several hours. If I gram of a mixture of mono- and di-butyl-orthophosphoric acid is added to the solution and the powder is resuspended, the suspension does not settle completely after a month. The compact sediment can be distributed evenly through the liquid by shaking.

Example I

50 g of a relatively coarse titanium dioxide powder is suspended in 500 cm² benzene containing 1 g monocardanyl phosphoric acid of the formula

linsert formula)

Less than half the suspension has settled after 12 hours.

Example 4

100 g Zr_2O_3 is suspended in 1 liter methyl ethyl ketone in which 1 g monocurdanyl phospheric acid of the formula

[insert formula]

has been dissolved. A distinctly visible sediment forms only after a week, even after 2 weeks the powder had not entirely sedimented.

Example 5

100 g Cr₂C₂ powder is milled with 10 g polyvinyl chloride and 50 cm² amyl acetate/acetone (1.1). The resulting paint is thixotropic and covers the inside of the bottle in which the paint is shaken irregularly. But addition of 1 g dicresyl phosphoric acid completely eliminates the thixtropy, and after shaking it is found that the pigment is evenly distributed through the liquid.

Example a

36 g magnetic Fe₂C₃ powder is dissorted in 20 g vinys chioride – tiny; acetate repolymer in a mixture of 40 cm² acetone and 80 cm³ benzene. A thick clayer mass is produced. If this mass is mixed with 1 g dicresyl orthophosphoric acid, the mass becomes quite liquid and can be applied to a base in a layer of even thickness.

Patent Claim:

Use of acidic organic phosphorus compounds in which a phosphorus atom carries at least one hydroxyl group and at least one alkyl, aryl, aralkyl, alkoxyaryloxy or aralkoxy group and the remaining valences are saturated with hydrogen or oxygen as a dispersing agent for powdery materials in organic liquids in proportions of 5 to 25 mg per gram of the powder to be dispersed.

Publications considered:

German Patents 740 054, 619 019, and 696 317.

German Laid-Open Patent D 14509 IV c22g (published on July 12, 1956).

US Patents 2,219,395 and 2,224,695.

French Patent No. 852 323.

Austrian Patent No. 174 610.

Chemical industries. October 1942, IJ J. page 518

Chemical industries. October 1949, IJ J. page 502.

Schwartz and Perry, Surface Floring Algebra, 1946, pages 467 and 144.